

# CYSTORELINE 0,05 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

Engedélyezett

- Gonadorelin diacetate tetrahydrate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

CYSTORELINE 0,05 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE PARA BOVINO Y CONEJOS

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

tehén

nőstény tenyésznő

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramuscularis alkalmazás:**

•

**tehén**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

**nőstény tenyésznyúl**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QH01CA01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Elérhető:**

Spain

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ceva Salud Animal S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

6/09/1985

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Ceva Sante Animale

---

**Felelős hatóság:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Engedély száma:**

2375 ESP

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

19/10/2011

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.